9日本菌特許庁(JP)

@特許出顧公開

◎ 公開特許公報(A) 平2-190862

30Int.Cl. 5

識別記号

庁内整理番号

❸公開 平成2年(1990)7月26日

G 03 G 5/06 C 09 B 57/00

312

6906-2H 7537-4H

-4H

審査請求 未請求 請求項の数 3 (全13頁)

図発明の名称 電子写真感光体

②特 頤 平1-11382

②出 頤 平1(1989)1月20日

四発 明 丸 哲 ŔB 者 金 @発 明 者 地 瘷 裕 四発 明 者 妹 尾 耷 弘 79発 明 者 代 良二 八 @出 題 人 キャノン株式会社 SHED) 理 弁理士 丸島

東京都大田区下丸子3丁目30番2号 キャノン株式会社内 東京都大田区下丸子3丁目30番2号 キャノン株式会社内 東京都大田区下丸子3丁目30番2号 キャノン株式会社内 東京都大田区下丸子3丁目30番2号 キャノン株式会社内

東京都大田区下丸子3丁目30番2号

明期

1. 発明の名称

電子写真感光体

- 2. 特許請求の範囲
- (1) 導電性支持体上に感光層を有する電子写真感 光体において、該感光層が下記一般式 [1] で示 されるp-ターフエニル化合物を含有することを 特徴とする電子写真感光体:

$$\begin{array}{c}
Ar_{1} \\
Ar_{2}
\end{array}$$

- (ただし、式中、Ar」及びAr。は置換基を有 してもよいペンゼン環を示す。Rは水素原子、 ハロゲン原子、置換基を有してもよいアルキ ル基またはアルコキシ基を示す。)
- (2) 前記一般式 [I] で示される p ターフェニル化合物が下記一般式 (II) で示される請求項第1項記載の電子写真感光体。

(ただし、式中、R₁及びR₂はアルキル基またはアルコキシ芸を示す。mは1または2の整数を示す。) 数を示し、nは0、1または2の整数を示す。) (3)前配一般式(1)で示されるp-ターフェニル化合物が下記構造式(II)で示される簡求項第1項記載の電子写真感光体。

(ただし、式中、R a 及びR 4 はメチル基また はメトキシ基を示す。)

BEST AVAILABLE COPY

3. 発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

本発明は電子写真感光体に関し、詳しくは改善された電子写真特性を与える低分子の有機光導電体を有する電子写真感光体に関するものである。 (従来技術)

従来、電子写真体の感光層にはセレン、酸化亜 始及び硫化カドミウム等の無機光導電性材料を思 く使用されているが、近年有機光導電性材料を思 子写真感光体として用いる研究が活発に行われて 来でいる。ここで電子写真感光体に要求される基 本的な特性としては、1)暗所においてコロナ放電 等により適当な電位に帯電されること、2)暗所に おける帯電保持率がよいこと、3)光の照射により 速やかに電荷を放電すること、4)光の照射後の残 留電位が少ないこと等が挙げられる。

一般的に有機系化合物は無機系化合物に比べ軽量で成態性及び可能性に優れ、製造コストも低く、 更には毒性もない等の利点を有しており、近年有 機化合物を用いた電子写真感光体が数多く提案さ

と電荷輸送層に機能分離させた被層構造体が提案 された。この複層構造を感光層とした電子写真感 光体は、可視光に対する感度、電荷保持力、表面 強度などの点で改善できるようになった。

銀荷輸送物質としてはこれ迄多くの有機化合物が挙げられている。例えば特開昭 52-72231号公報のピラゾリン化合物、特開昭 55-52063号公報のヒドラゾン化合物、特開昭 57-195264号公報、特開昭 56119132号公報及び特開昭 54-58445号公報のトリフエニルアミン化合物、特開昭 54-151955号公報及び特開昭 58-198043号公報のスチルペン化合物などが知られている。

しかしながら、従来の低分子の有機化合物を電荷輸送物質に用いた電子写真感光体では感度、特性が必らずしも十分でなく、また繰り返し帯電及び露光を行った際には明部電位と暗部電位の変動が大きくいまだ改善すべき点がある。

〔発明が解決しようとする問題点〕

本発明の目的は従来の感光体のもつ種々の欠点を解消し、高感度で且つ電位変動が小さく耐久性

れ実用化されて来ている。

有機系の電子写真感光体の代表的なものとして はポリーNー ピニルカルパゾールをはじめとする 各種の有機光電性ポリマーが提案されて来たが、こ れらのポリマーは無機光導電性材料に比べ軽量性、 成農性などの点では優れているが、感覚、耐久性、 環境変化による安定性及び機械的強度等の点で無 提系光導電材料に比べ劣っているため実用化が困 難 であった。 また、米 国 特 許 第 4 1 5 0 9 8 7 号 公 報 などに開示のヒドラゾン化合物、米国特許第3837851 号公報などに記載のトリアリールピラゾリン化合 物、特開昭51-94828号公報、特開昭51-94829 号公報などに記載の9-スチリルアントラセン化合 物などの低分子の有機光導電体が提案されている。 この様な低分子の有機光導電体は、使用するパイ ンダーを適当に選択することによって、有機光導 電性ポリマーの分野で問題となっていた成膜性の 欠点を解消できる様になったが、感度の点で十分 なものとは言えない。

このようなことから、近年感光層を電荷発生層

に優れた電子写真感光体を提供することにある。

本発明の他の目的は製造が容易で、且つ比較的 安価で耐久性にも優れた新規な有機光導電体を提 供することにある。

(問題を解決するための手段)

すなわち、本発明は導電性支持体上に感光層を 有する電子写真感光体において、鉄感光層が下記 一般式 [1] で示される p - ターフエニル化合物を 含有することを特徴とする電子写真感光体である。

$$\begin{array}{c}
Ar, \\
Ar.
\end{array}$$

ただし、式中、Ar」及びAr。は置換基を有してもよいペンゼン環を示す。Ar」及びAr。が有してもよい置換基としては、メチル、エチル、プロピル、プチル等のアルキル基、メトキシ、エトキシ、プロポキシ等のアルコキシ基、フエニル、ナフチル等のアリール基が挙げられる。

Rは水素原子、フツ素、塩素、臭素等のハロゲ

ン原子、置換基を有してもよいメチル。 エチル、 プロピル、ブチル等のアルキル基、またはメトキシ、エトキシ、プロポキシ等のアルコキシ基を示す。

本発明のpーターフェニル化合物が高感度および耐久電位安定性を示す理由は定かではないが、共役系が長く、化合物どうしのスタッキングに有利になるためと考えられる。

本発明者らの検討によると一般式(I)で示されるp-ターフエニル化合物のうちでも一般式(II)で示されるように、Ar」及びAraにおいて少なくとも1個のアルキル基またはアルコキシ基を有していることが好ましい。

(ただし、式中、R」及びR。はメチル、エチル、 プロピル等のアルキル益またはメトキシ、エトキ

以下に一般式(I)で示される化合物について その代表例を挙げる。

(化合物例)

シ, プロボキシ等のアルコキシ基を示す。 m は 1 または 2 の整数を示し、n は 0 , 1 または 2 の整数を示す。)

さらに、これらのうちでも一般式 (II) で示される構造のp-ターフエニル化合物は、感度および 電位特性において特に優れた特性を示す。

(ただし、式中、R g 及びR d はメチル基またはメトキシ基を示す。)

次に前記化合物の合成例を示す。

(化合物例 No. (2) の合成法)

200m & の三つロフラスコに 4 ~ アミノーpーターフエニル 2.00g(8.12mmol)、pーヨードトルエン 5.31g(24.36mmol)、無水炭酸カリウム8.96g(64.96mmol)、銅粉 2.0g、ニトロベンゼン 30m & を入れ、マントルヒーターで加熱選流下 5時間反応させた。反応終了後、内容物を濾透し、滤液からニトロベンゼンを減圧蒸留で除去すると結晶が折出した。その粗結晶をメタノールで洗浄した後、シリカゲルカラムで分離精製を行い、例示化合物 № 2 1.40g(収率 40.6%)を得た。融点は 180.0℃~181.0℃であった。元素分析はCm Hn Nとして以下の通りである。

.gk Higk Ngk

計算值 90.35 6.35 3.29

突剥值 90.41 6.32 3.27

この化合物の赤外線吸収スペクトル(KBr錠剤法)を第1因に示す。

以上の様に本発明のp-ターフェニル化合物は合

成法が容易でかつ安価に合成できることがわかる。 なお、合成例以外の化合物についても、同様な 手法で合成される。

本発明の好ましい具体例では、感光層を電荷発生度と電荷輸送層に機能分離した電子写真感光体の電荷輸送層に含有される電荷輸送物質に前記一般式で示されるpーターフエニル化合物を用いることができる。

本発明による電荷輸送層は、前窓の一般式ではしなる電荷輸送層は、前窓の一般式ではした。ないない。このでは、例えばボリアリレート樹脂、ボリスルルリンとは、例えばボリアリレート樹脂、ボリカーが、カーボリンとは、カーボリンとは、カーボリカーが関係、オリカーが関係、オリカーが関係、ボリカーがは、カーボリカンのは共産の体樹脂、ボリカーボステル樹脂、ボリカーボステル樹脂、ボリカーボステル樹脂、ボリカーボステル樹脂、ボリカーボステル樹脂、ボリカーボステル樹脂、ボリカーボステル樹脂、ボリカーボステルオー・スチレンーブタジエンコボリマー、スチレンーマレイン酸

溶剤は、使用する結発剤の種類によって異なり、 又は電荷発生層や下述の下引層を溶解しないもの から選択することが好ましい。具体的な有機溶剤 としては、メタノール、エタノール、イソプロパ ノールなどのアルコール類、アセトン、メチルエ チルケトン、シクロヘキサノンなどのケトン類、N、 N-ジメチルホルムアミド、N.N-ジメチルアセ トアミドなどのアミド類、ジメチルスルホキシド などのスルホキシド類、テトラヒドロフラン、ジ オキサン、エチレングリコールモノメチルエーテ ルなどのエーテル類、酢酸メチル、酢酸エチル などのエステル類、クロロホルム、塩化メチレン、 ジクロルエチレン、四塩化炭素、トリクロルエチ レンなどの脂肪族ハロゲン化炭化水素類あるいは ベンゼン、トルエン、キシレン、モノクロルベン ゼン、ジクロルベンゼンなどの芳香族類などを 用いることができる。

塗工は、浸漬コーテイング法、スプレーコー テイング法、スピンナーコーテイング法、マイヤー パーコーティング法、ブレードコーティング法な コポリマーなどを挙げることができる。また、このような絶縁性ポリマーの他に、ポリビニルカル パゾール、ポリビニルアントラセンやポリビニル ピレンなどの有機光導電性ポリマーも使用できる。

この結替剤と本発明の電荷輸送物質との配合割合は、結析剤100 重量部当り電荷輸送物質を10~500 重量とすることが好ましい。

電荷輸送圏は、下述の電荷発生圏と電気的に接続されており、電界の存在下で電荷発生圏から注入された電荷キャリアを受けとるとともに、これらの電荷キャリアを裏面まで輸送圏は、電荷発生圏の上に積層されていてもよく、またその下に積層されていてもよく、またその下に積層されていてもよい。しかし、電荷輸送圏は、電荷発生圏の上に積層されていることが望ましい。この電荷輸送圏は、電荷キャリアを輸送できる限界があるのと、必要以上に膜厚を厚くすることができない。一般的には、5μm~40μmであるが、好ましい範囲は10μm~30μmである。

この様な電荷輸送層を形成する際に用いる有機

どのコーテイング法を用いて行うことができる。乾燥は、窒温における指触乾燥後、加熱乾燥する方法が好ましい。加熱乾燥は、一般的には30℃~200℃の温度で5分~2時間の範囲の時間で、静止または送風下で行うことが好ましい。

本発明の電荷輸送層には、種々の添加剤を含有させて用いることもできる。例えば、ジフエニル、ローターフエニル、ジブチルフタレートなどの可類が、シリコンオイル、グラフト型シリコンポリマー、各種フルオロカーポン類などの表面調清剤、ジシアノビニル化合物、カルパゾール誘導体などの電位安定剤、βーカロチン、Ni 鉛体、1,4ージアザビシクロ [2,2,2] オクタンなどの酸化防止剤などを挙げることができる。

本発明で用いる電荷発生層は、セレン、セレンーテルル、アモルフアスシリコン等の無機の電荷発生物質、ピリリウム系染料、チアピリリウム系染料、アズレニウム系染料、キノシアニン系染料、アズレニウム系染料等のカチオン 染料、スクパリリウム塩系染料、フタロシアニン

持開平2-190862 (6)

系観料、アントアントロン系顔料、ジベンズピレン キノン系顔料、ピラントロン系顔料等の多環キノン 顔料、インジゴ系顔料、キナクリドン系顔料、アゾ 系顔料等の有機電荷発生物質から選ばれた材料を 単独ないしは組合わせて用い、蒸発層あるいは捻 布層として用いることができる。

本発明に使用される上記電荷発生物質のうち、 アゾ系顔料は多岐にわたっているが、特に効果の 高いアゾ系顔料の代表的構造例を以下に示す。

アソ系顔料の一般式として、下記のように中心 骨格をA、

 $A \leftarrow N = N - C_p$)

カプラー部分をCpとして扱わせば(ここでn=2, or3)、まずAの具体例としては次のようなものが 挙げられる。



A-9

A-10

A-11

A-12

A-1

A-3

A-4

A-5

A-6

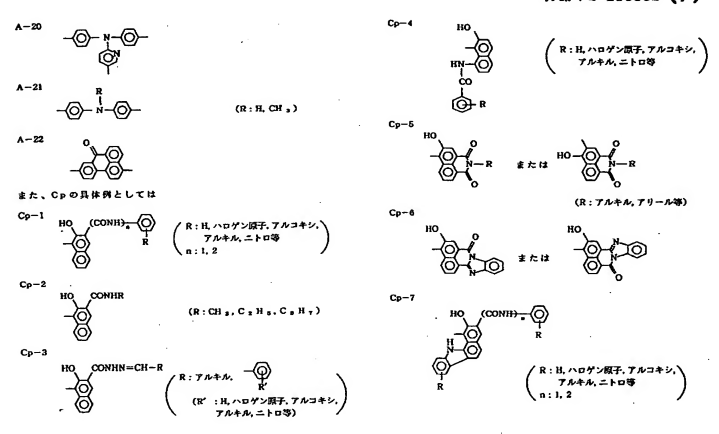
A-13

A-14

A-15

A-17

特開平2-190862 (7)



等が挙げられる。これら中心骨格 A 及びカプラー Cp は適宜組合せにより電荷、発生物質となる顔料を 形成する。

武禕発生層は、前述の電荷発生物質を適当な結婚 前に分散させ、これを支持体の上に独工すること によって形成でき、また、真空蒸着装置により蒸着 腹を形成することによって得ることができる。上記 鉄着割としては広範な路段性樹脂から選択でき、 また、ポリーN- ビニルカルパソール、ポリビニル アントラセンやポリピニルピレンなどの有機光導 電性ポリマーから選択できる。好ましくは、 ピニルブチラール、ポリアリレート(ピスフエノー ルAとフタル酸の箱政合体など)、ポリカーポネー ト、ポリエステル、フエノキシ樹脂、ポリ酢酸 ビニル、アクリル樹脂、ポリアクリルアミド樹脂、 ポリアミド、ポリピニルピリジン、セルロース系 ウレタン樹脂、エポキシ樹脂、カゼイン、 **ポリビニルアルコール、ポリビニルピロリドン** などの絶縁性樹脂を挙げることができる。

電荷発生層中に含有する樹脂は、80重量%以下、

野ましくは40 重量 N 以下が速している。 堕工の際に用いる有機溶剤としては、メタノール、エタノール、イソプロパノールなどのアルコール類、アセトン、メチルエチルケトン、シクロヘキサノンなどのケトン類、N・Nージメチルホルム下ミドなどのアミド類、ジメチルスルホキシドなどのスルホキシド類、テトラヒドロフラン、ジオキサン、エチレングリコールとノメチルエーテルなどのエーテル類、即酸メチル、
のエステルなどのエーテル類、ロボルム、トルエチルなどのロルエチレン、ロロルエチレンなどの脂肪族ハロゲン化炭化、カタロルエチレンなどの脂肪族ハロゲン化炭化、素類あるいはベンゼン、シクロルベンゼン、シクロルベンゼン、シクロルベンゼン、シクロルベンゼン、シクロルベンゼン、シクロルベンゼン、シクロルベンゼン、海路などを用いることができる。

電荷発生層は、十分な吸光度を得るために、できる限り多くの前配有機光導電体を含有し、且つ発生した電荷キャリアの寿命内にキャリアを電荷輸送層へ注入するために、薄膜層、例えば 5 μm 以下、紆ましくは 0.01 μm~1 μm の膜厚をもつ 薄膜層とすることが好ましい。

この様な電荷を電荷輸送層の複図構造画の複図構造画の複図構造画の複図構造画の複図は、準電性支持体の上に設けられる。 準電性支持体自体が準電性を合金、アルミニウム、アルミニウム、アルミニウム、アルミニウム、アルミニウム、アルミニウム、アルミニウム、アルミニウム、アルミニウム、酸化合金を用いたので、での変質がある。 では、ないのでは、ないでは、ないのでは、ないないでは、ないのでは、ないでは、ないの

導電性支持体と感光層の中間に、パリヤー機能と接着機能をもつ下引層を設けることもできる。 下引層は、カゼイン、ポリビニルアルコール、ニ トロセルロース、エチレンーアクリル酸コポリマー、

ピリリウムパークロレートとポリ (4.41 ーイソブ ロピリデンジフエニレンカーポネート) をハロゲ ン化炭化水素系溶剤(残えばジクロルメタン、ク ロロホルム、四塩化炭素、1.1-ジクロルエタン、 1,2-ジクロルエタン、1,1,2-トリクロルエタ ン、クロルペンゼン、プロモベンゼン、1,2-ジク ロルベンゼン)に溶解した後、これに非極性溶剤 (例えば、ヘキサン、オクタン、デカン、2,2,4-トリメチルペンゼン、リグロインを加えることに よって粒子状共晶鉛体として得られる。この具体 例における電子写真感光体には、スチレンープタ ジエンコポリマー、シリコン樹脂、ビニル樹脂、 塩化ビニリデンーアクリロニトリルコポリマー、 スチレンー アクリロニトリルコポリマー、ピニル アセテートー塩化ビニルコポリマー、ポリビニル ブチラール、ポリメチルメタクリレート、ポリーN ープチルメタクリレート、ポリエステル類、セル ロースエステル類などを結婚剤として含有するこ とができる。

本発明の電子写真感光体は、電子写真複写機に

ポリアミド (ナイロン 6、ナイロン 6 6、ナイロン 6 1 0、共重合ナイロン、アルコキシメチル化ナイロンなど)、ポリウレタン、ゼラチン、酸化アルミニウムなどによって形成できる。

THE SHARE HELD

下引層の膜厚は、 $0.1~\mu$ m $\sim 6~\mu$ m、好ましくは $0.5~\mu$ m $\sim 3~\mu$ m が適当である。

本発明の別の具体例では、前述のジスアゾ顔料あるいは米国特許第3554745号、同第3567438号、同第3586500号公報などに開示のピリリウム染料、チアピリリウム染料、セレナピリリウム染料、ペンゾピリリウム染料、ペンゾチアピリリウム染料、ナフトピリリウム染料、ナフトピリリウム染料、ナフトチアピリリウム染料などの光導電性を有する顔料や染料を増感剤としても用いることができる。

また、別の具体例では、米国特許第3684502号公報などに関示のピリリウム染料とアルキリデンジアリーレン部分を有する電気絶縁重合体との共晶錯体を増感剤として用いることもできる。この共晶錯体は、例えば4- [4- ビス- (2- クロロエチル) アミゾフエニル】 - 2.6- ジフエニルチア

利用するのみならず、レーザーブリンター、CRT プリンター、電子写真式製版システムなどの電子 写真応用分野にも広く用いることができる。

本発明によれば、高盛度の電子写真感光体を与えることができ、また繰り返し帯電および露光を行った時の明部電位と暗部電位の変動が小さい利点を有している。

以下、本発明を実施例に提って説明する。 実施例 1

下配構造式

で示されるジスアゾ顔料 5g をブチラール樹脂 (ブチラール化度 63 モル %) 2g をシクロヘキサノン100mg に溶解した液とともにサシドミルで 24 時

間分散し塗工液を調製した。

この塗工液をアルミシート上に乾燥膜厚が 0.2 μ m となる様にマイヤーバーで塗布し電荷発生層 を作成した。

次に電荷輸送物質として前記例示化合物 Pa (6) 10g とポリカーボネート樹脂 (重量平均分子量 20000) 10g をモノクロルベンゼン 70g に溶解し、この液を先の電荷発生層の上にマイヤーバーで塗布し乾燥厚が 20 μm の電荷輸送層を設け電子写真 盛光体を作成した。

この様にして作成した電子写真感光体を静電復写紙試験装置(Model-SP-428:川口電機製)を用いてスタチック方式で-5KVでコロナ帯電し、暗所で1秒間保持した後、照度20 & ux で露光し帯電特性を調べた。

帯電特性としては、表面電位(V₀)と1秒間暗 減衰させた時の電位(V₁)を光に減衰するに必要 な露光量(E½)を測定した。

さらに、繰り返し使用した時の明部電位と暗部 電位の変動を測定するために、本実施例で作成し

のジスアゾ顔料を用いたほかは、実施例 1 と同様の 方法によって電子写真感光体を作成した。

各感光体の電子写真特性を実施例!と同様の方法 によって測定した。

また比較のために、下記構造の化合物を電荷輸送物質として用い同様の方法によって電子写真感光体を作成し、電子写真特性を測定した。それぞれの結果を以下に示す。

た感光体を PPC 複写機(NP-3525: キヤノン製)の感光ドラム用シリンダーに貼り付けて、同様で 5000 枚複写を行い、初期と 5000 枚複写後の明部 電位(V_L)及び暗部電位(V_D)の変動を測定した。 なお、初期の V_D と V_L は各々 -700 V_L - 200 V_L となる機に設定した。 その結果を以下に示す。

第 1 表

	(V)	V ₁ (V)	E½ (hux·sec)	初期電位 (V)		5000 枚耐久後 電位 (V)
	-700	- 695	1.5	٧o	-700	- 690
実施例 1				٧L	-200	- 214

実施例2~10, 比較例1~3

この各実施例においては、電荷輸送物質として 前記実施例1で用いた例示化合物 Na (6) の代りに 例示化合物 Na (1),(2),(5),(7),(9),(11),(13), (17),(18) を用い、かつ電荷発生物質として下 記構造式

比較化合物

l.

(特開昭 57-195254号公報記載)

2.

(特開昭 56-119132 号公報記載)

3.

(特開昭51-93224号公報記載)

持開平2-190862 (10)

第 2 表

突 施 例	例示化合物加	(V)	(V)	E½ (iux·sec)	初期電位		5000 枚耐久後電位	
					V ₀ (V)	V (V)	ν _α (ν)	. Y L (Y)
2	(1)	698	691	1,7	-700	-200	-694	~235
3	(2)	698	694	0.9	700	-200	-691	~205
4	(5)	701	694	1,0	-700	200	-692	-207
5	(7)	700	695	1.7	-700	-200	-693	-240
6	(9)	695	689	1.5	-700	-200	694	-220
7	(11)	697	690	1.4	700	-200	-690	-223
8	(13)	700	691	1.5	-700	-200	-688	-219
9	(17)	696	688	1.9	-700	-200	-696	-236
10	(18)	702	695	2,2	-700	~200	-693	-242

第 3 表

比較例	比較化合物和	ν _ο (۷)	v , (v)	E% (iux · sec)	初期電位		5000 枚耐久後電位	
					V _b (V)	V L (V)	(V) a V	V L (V)
1	1	697	694	3.4	-700	-200	-651	-315
2	2	699	690	3.7	-700	-200	-670	-320
3	3	701	690	3,5	-700	-200	-6 71	297

第1表~第3表より明らかに本発明のp-ターフエニル化合物を用いた感光体は比較例に比べ良好な感度を有し、耐久時の電位変動も少ないことがわかる。

実施例11

アルミ基板上にメトキシメチル化ナイロン樹脂 (数平均分子量 32000) 5gとアルコール可溶性共 重合ナイロン樹脂 (数平均分子量 29000) 10gを メタノール 95g に溶解した液をマイヤーバーで堕 布し、乾燥後の膜厚が1μmの下引き層を設けた。 次に下記構造式

で示される電荷発生物質 10g、ブチラール樹脂(ブ チラール化度 63 モル %) 5g とジオキサン 200g

V . : -898 V

V : - 694 V

 $E \frac{1}{2} : 0.60 \mu J/cm^2$

次に同上の半導体レーザーを備えた反転現像方 式の母子写真方式プリンターであるレーザービー ムグリンター(LBP-CX:キヤノン製)に上記感 光体をセツトし、実際の画像形成テストを用いた。 条件は以下の通りである。一次帯電後の表面電位; -700 V、保露光後の表面電位: -150 V (露光量 2.0 μ J / c d)、 転写電位; +700 V 、 現像 解 極 性;負極性、プロセススピード;50mm/sec、現 **な条件(現像パイアス): -450 V、像属光スキヤ** ン方式:イメージスキャン、一次帯電前露光:50 lux・sec の赤色全面露光、画像形成はレーザー ビームを文字信号及び画像信号に従ってラインス キャンして行ったが、文字、画像共に良好なプリー ントが得られた。更に、連続3000枚の画出しを 行ったところ初期から3000枚まで安定した良好 なプリントが得られた。

を、ボールミル分散機で 4 8 時間分散を行った。この分散液を先に製造した下引層の上にブレードコーティング法により塗布 し、乾燥後の誤厚が 0.15 μ m の電荷発生層を形成した。

次に前記例示化合物 No. (14) 10g、ポリメチルメタクリレート樹脂(重量平均分子量 50000)10gをモノクロルペンゼン 70g に溶解し、先に形成した電荷発生層の上にブレードコーテイング法により堕布し、乾燥後の膜厚が 19 μ m の電荷輸送 間を形成した。

こうして作成した感光体に - 5 K V のコロナ放電を行った。この時の表面電位を測定した(初期電位 V。)。さらに、この感光体を1 秒間暗所で放置した後の表面電位を測定した。感度は、暗絃致した後の電位 V,を ½ に減衰するに必要な露光量(E½、μ J / c m²) を測定することによって評価した。この際、光源としてガリウム/アルミニウム/ヒ素の三元系半導体レーザー(出力:5 m W;発援波長 780 n m)を用いた。これらの結果は、次のとおりであった。

実施例12

チタニルオキシフタロシアニン10gをジオキサン485gにフェノキシ樹脂5gを溶かした液に加えてボールミルで2時間分散した。この分散液をアルミシート上にマイヤーバーで塗布し、80℃で2時間乾燥させ、0.5μmの電荷発生層を形成した。次に前配例示化合物 No.(19)10g、ピスフェノール Z型ポリカーボネート樹脂(重量平均分子量50000)10gをモノクロルベンゼン70gに溶解した液を、先に形成した電荷発生層の上にマイヤーバーで塗布し、110℃で1時間乾燥させ、19μmの電荷輸送層を形成した。このようにして作成した感光体を実施例11と同様な方法で測定した。この結果を次に示す。

V . : - 701 V

V 1 : -694 V

E1/2: 0.65 μ J/c m

実施例13

4- (4-ジメチルアミノフエニル) -2.6-ジ フエニルチアピリリウムパークロレート3gと前記 例示化合物 No. (21) を 5g、ポリエステル樹脂(重量平均分子量 49000)のトルエン(50 重量部)ージオキサン(50 重量部)溶液 100g に配合し、ボールミルで 6 時間分散した。この分散液をアルミシート上にマイヤーバーで堕布し、100℃ で 2 時間乾燥させ、15 μ m の感光層を形成した。このように作成した感光体を実施例 1 と同様の方法で測定した。この結果を次に示す。

in the second second

 $V_0 : -700 \, V$

V . : ~ 695 V

E 1/2 : 2.9 # ux · sec

(初期)

 $V_{D} : -700V$

V L : - 200 V

(5000枚耐久後)

V b : -690 V

Vi : -224 V

実施例14

アルミ板上にカゼインのアンモニア水溶液 (カ·ゼイン11.2g. 28% アンモニア水1g. 水 222 m l)

で示されるジスアソ顔料 5g をテトラヒドロフラン95 ml 中サンドミルで 20時間分散した。次いで 20時間分散した。次いで 20 対記 例示化合物 No. (10) 5g とビスフェノール 2型ポリカーボネート樹脂(重量平均分子量 50000)10g をモノクロルベンゼン 30 ml に溶した液を たに作成した分散液に加え、サンドミルで さらに 2時に 分散 した。この分散液を 先に作成した 下引 層に 乾燥後の膜厚が 20 μm となるようにマイヤーバーで 強機後の膜厚が 20 μm となるようにマイヤーバーで 3g 特性を実施例 1と間様の方法で 調定した。この 結果を 次に示す。

V . : - 699 V

V . : -692 V

E 1/2 : 3.2 Lux - sec

[発明の効果]

以上説明したように、本発明になるpーターフェニル化合物を含有する感光層を有する電子写真感光体は高感度であり、また縁返し帯電・露光による連続調像形成に際して明部電位と暗部電位の変動が小さく耐久性に優れたものである。

をマイヤーバーで塗布し、乾燥膜厚が L μ m の下引層を形成した。その上に実施例 3 の電荷輸送 B 及び電荷発生層を順次 積層し、層構成を異にする以外は実施例 1 と全く同様にして感光体を形成し、実施例 1 と同様に帯電特性を測定した。ただし、帯電 医性を Θ とした。この結果を以下に示す。

V. : ⊕ 689 V

V, : @ 680 V

E 1/2 : 2.8 & ux · sec

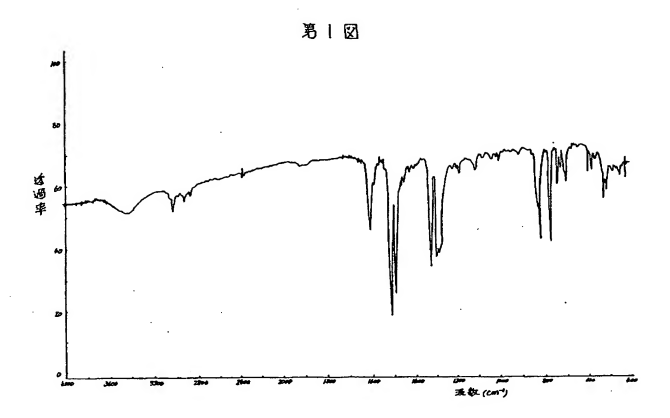
実施例15

アルミ板上に可溶性ナイロン (6-66-610-12 四元ナイロン共重合体) の 6 % メタノール溶液を塗 布し、乾燥 関厚が 0.5 μ m の下引層を形成した。

次に下記構造式

4. 図面の簡単な説明

第1図は、化合物例 No.(2) の赤外吸収スペクトル図 (KBr錠剤法) である。



This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

☐ BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☐ FADED TEXT OR DRAWING
BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
GRAY SCALE DOCUMENTS
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
Потнев.

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.